# AUREOBACIDIUM PULLULANS STRAIN AND ITS PRODUCTION

Publication number: JP62111681

Publication date: 1987-05-22

Inventor: AUGUSUTO BETSUKE; KONRAATO REHINERU;

**OTSUTOO FUUBERU** 

Applicant: Classification: - international: CONSORTIUM ELEKTROCHEM IND

C12N1114; C12N15100; C12N15101; C12P19110; C12R1/645; C12N1/14; C12N15/00; C12N15/01; C12P19/00; (IPC1-7): C12N1/14; C12P19/10;

C12R1/645

- European:

C12P19/10; C12R1/645 Application number: JP19860258693 19861031

Priority number(s): DE19853539180 19851105

Also published as:

EP0222302 (A2)

US5019514 (A1) EP0222302 (A3)

DE3539180 (A1)

EP0222302 (B1)

Report a data error here

Abstract not available for JP62111681

Abstract of corresponding document: EP0222302

The Aureobasidium pullulans strains produce pullulan but virtually no melanin.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

#### 昭62-111681 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

(5) Int Cl. 4

織別記号

庁内整理番号

43公開 昭和62年(1987)5月22日

19/10

A-6712-4B 8515-4B ×

発明の数 2 (全4頁) 審査請求 有

オーレオバンジウム・ブルランス菌株及びその製造方法 9発明の名称

> 20特 頭 昭61-258693

頤 昭61(1986)10月31日 9出

例1985年11月5日録西ドイツ(DE)⑩P3539180.4 優先権主張

ドイツ連邦共和国 ゲルテンドルフ、リンデン・シュトラ の発明 者 アウグスト・ベツケ

一七 10

ト シユトラーセ 20 ユア・エレクトロケミ

ツシエ・インドウスト リー・ゲゼルシヤフ ト・ミツト・ベシユレ

コンソルテイウム・フ

ンクテル・ハフツング

弁理士 佐々木 滑隆 外3名 の代 理 人

最終頁に続く

の出 関 人

1. 発明の名称

オーレオパシジウム・プルランス菌株及びその 製造方法

# 2. 特許請求の範囲

- 1) プルランを生産しかつメラニンの生産量が 低下したものであって、そして下記の工程、すな わち、
- (a) プルランおよびメラニンを産生するオーレ オバシジウム・ブルランス国株をそれ自体公知の 方法で突然変異生成条件下に処理し、
- (b) 次に、こうして突然変異条件下に処理した 園株を、それ自体公知の方法で培養し、そして、
- (c) 突然変異オーレオパシジウム・ブルランス 菌株 (1個またはそれ以上のコロニーの形で)を 選択する、
- ・ことによって得ることのできるオーレオバシジウ ム・ブルランス菌株ならびにこれから誘導された 選株類であって、その選択された選株およびその 誘導関株の着色性が観株のそれよりも低いかある

いは資無である前記オーレオパシジウム・ブルラ ンス関株ならびにこれから誘導された関株類。

ドイツ連邦共和国 ミユンヘン 70、、ツイールシュタツ

- 2) UV光線での照射あるいは化学的処理、特 にメタンスルホン酸エチルでの処理による突然変 異によって得られる特許請求の範囲第1項に配敬 の菌株。
- 3) 前配(b) 工程において、細胞増殖がほと んどないかあるいは全てないがしかし尚メラニン の生成が行なわれる温度範囲、特に 2~13℃の 温度範囲、好ましくは4~10℃の温度範囲で培 菱を行うことにより得られる特許請求の範囲第1 項又は第2項に記載の菌株。
- 4) 出発菌株としてATCC9348を使用す ることによって得られる特許請求の範囲第1項な いし第3項のいずれかに記載の菌株。
- 5) プルランを生産し、しかもATCC934 8よりも少量のメラニンを産生するオーレオバシ ジウム・プルランス菌株PS6およびこれから誘 源した菌株類。
  - 6) 前記特許請求の範囲第1項の工程(a)~

(c) を行うことから成る、前記特許請求の範囲 第1~5項のいずれかに記載のオーレオバシジウム・プルランス菌株の製造方法。

7) 前記特許請求の範囲第2、3および4に記載の方法を行う、前記特許請求の範囲第6項に記載の方法。

# 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は、プルランを産生し実質的にメラニン を産生しないオーレオバシジウム・プルランス

(Aureobasidium pullulans)菌株およびその製造 方法ならびにその用途に関する。

### (従来技術とその問題点)

オーレオパシジウム属の菌株がプルランを産生することは知られている。プルランはマルトトリ・オース単位(α-1-4箱合)を有し、該単位がα-1-6位結合している多糖類である。(Bernier 習、「Can.J.Microliol., 4(1958)p. 195-204」、およびBender、LehnmannおよびWallenfels著「Blockim、Biophys、Acta、36

(1959)、p、309-316」参照。)

この多糖類プルランは例えば下記の様な種々の 用途を有している。

- (1) 二酸化炭素透過性であって酸素非透過性の 透明フィルム製造の用途。
- (2)凝集剤としての用途。
- (3) 渡出液におけるデキストラン代替物として の用途。

オーレオバシジウム属の関株は培養中に帯緑馬 色の着色物(メラニン)を生成する。このメラニ ンは通常のプルラン抽出においては除去すること ができない。従って本発明の目的の1つは、従来 技術によるよりもメラニンの生成量のより少ない オーレオバシジウム・プルランス関株を提供する ことにある。本発明の他の目的は、この種の菌株 の製造方法ならびに該菌株を用いてプルランを産 生するという該菌株の用途を提供することにある。

#### (問題点を解決するための手段)

従って本発明は、アルランを産生し、かつメラ ニンの産生量が低下したものであって、そして下

記の工程、すなわち、

- (a) プルランおよびメラニンを産生するA. アルランス関株をそれ自体公知の方法で突然変異生成条件下に処理し、
- (b) 次に、こうして突然変異条件下に処理した 閣株を、それ自体公知の方法で培養し、そして、
- (c) 突然変異A. プルランス菌株 (1個または それ以上のコロニーの形で) を選択する、

ことによって得ることのできるA. ブルランス菌株ならびにこれから誘導された菌株類に関するものであり、本発明におけるこの様に選択された菌株類の着色性は親株のそれよりも低いかあるいはゼロである。

この突然変異菌株は、例えば、寒天平板培養培地上で培養することができる。選択されたコロニーは、これらが尚充分量のブルランを定生するか否かを確信するために、液体培地中で試験することができる。

本発明の A. プルランス 菌株は U V 光線照射に よるかあるいは化学的処理特にメタンスルホン酸 エチルでの処理によって突然変異させて得ること ができる。

メラニンの生成は時々起る。培養中にメラニンを生成させ、あるいはメラニンを生成させないためには、個々のコロニーをこの段階中に一緒に成長させることなくそして細胞層を形成しないようにすることが好ましい。このためには、前記(b)工程において細胞増殖がほとんど起らないかあるいは全く起らないで尚メラニンが生成する温度範囲、特に2~13℃、好ましくは4~10℃の温度範囲で培養することができる。

観体としてATCC 9348を使用することができる。

この公知菌株からの突然変異度物の1つはA. ブルランス株P56であり、これは独国微生物委 能機関に委託してあり、その委託番号は、DSH 3562である。この株P56の菌学的性質は、 新株ATCC9348とは、前者が木発明の菌株 はメラニンを生成しなくかつプルランの生成量が 後者の新株よりも50%以上も多い点において相 異している.

本発明の A. プルランス関株は、前記の工程 (a) ~ (c) により、そして適当な場合には前 記した特定の条件下に得ることができる。

プルランは本発明のA. プルランス 図株を培地中で培養することにより、即ちプルランを接地地中に生成させ、そして生成したプルランを接培地から単離することにより得ることができる。培地は 図株が利用可能な炭素源 (例えば、グルコース、マルトース 又はキシロース)ならびに酵母エキスおよび細胞成長に必須の無機塩類を含有している必要がある。通常、培疫は好気条件下で、例えば20~30℃の温度で、そして例えば2.5~6のpHで震盤培養によるかあるいは通気しながら行う液内培養によって行なわれる。

本発明を下記の実施例により詳しく説明する。 実施例1

市販のA. ブルランス菌株 (例えばATCC9348) を、5g/4のK\*HPO4、18/4

のNaCe、0.6g/eの(NH.)<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>、
0.2g/eのMgSO<sub>4</sub>、0.4g/eの酵母
エキスおよび30g/eのシュークロースを含有
し、そしてHCeでpHを5.5に調整したドゥ
イ(Le Duy)の培地中で培養する。

その図株を該培地中で24時間培養する。次に 図糸体を6000×8で5分間遠心分離して除去 する。上澄液を17,000×8で10分間再遠 心分離する。この遠心分離の結果生成したペレット(小球状の図糸塊)を生理食塩水で洗い、次に 細胞密度を1×10°個/m&に調節する。次に この懸濁液にUV光線(354nm:1,400 μW/cd)を7~8分間照射する。

この思園液(0.1mg)を寒天培養板(300gのポテトエキスと20gのグリコースと15gの寒天/2)上に2~3日間載置する。この培養板を8日間4でに保つ。こうした後、無着色であるか、あるいは実質的に無着色であるコロニーを選択する。この選択されたコロニーにつぎ、これらが尚充分な量のブルランを生成するか否かを

検査する。

## 実施例 2

次の成分から培養培地を作成する。1 2 の露留水、5 gのK:HPO。1 gのNaC2、0.6 gの(NH+):SO4、0.2 gのMgSO4・7 H:O、0.4 gの酵母エキスおよび30gの炭素源(前記参照)。

この培地100mgをHCLでpH5.5に調 節する。

次にこの培地を500m8の三角フラスコに入れて滅菌する。次に、前記実施例1で作成した本発明の関係P56をこの培地に接種する。培養を26でで撹拌下(200rpm)に行う。

7日間培養後、培地を27.000×8で15 分間遠心分離する。2倍量の96%エクノールを 上澄液に加えて混合し、混合物を1000×8で 10分間遠心分離するとその間に白色のブルラン が分離してくる。生成物を洗浄し、粉砕し、水に 再溶解し、エタノールで再沈澱させそして次に乾 処する。 この生成物の同質のために、これを「CNMR 分析と高速液体クロマトグラフィー(HPLC) にかける。

## 比較 後 1

実施例 2 と同様の操作を、但し市販のA. プルランス関株 (例えばATCC 9348) を使用して、操り返す。生成したプルランは強い帯縁無色に着色していた。

代理人弁理士 (8107) 佐々木 清陰 (ほか3名)





# 特開昭62-111681 (4)

第1頁の続き

@Int\_CI\_4

識別記号

庁内整理番号

//(C 12 P 19/10 C 12 R 1:645)

砂発 明 者 コンラート・レヒネル

ドイツ連邦共和国 ミユンヘン 82、ツルネル シニトラ

**-**セ 33

砂発 明 者 オットー・フーベル

ドイツ連邦共和国 ミユンヘン 70、ブライトブルンネ

ル・シユトラーセ 17